PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 08323860 A

(43) Date of publication of application: 10 . 12 . 96

(51) Int. CI

B29C 63/42 B32B 1/08 C08F299/04 C08L 67/06

(21) Application number: 07160031

(22) Date of filing: 01 . 06 . 95

(71) Applicant:

SHOWA HIGHPOLYMER CO

LTD SHOWA DENKO KK

(72) Inventor:

OTANI KAZUO YAMAMOTO TOMIO YOSHIDA HARUO IMAI TSUNEO

(54) METHOD FOR COATING OR REPAIRING INNER SURFACE OF TUBULAR MOLDING

(57) Abstract:

PURPOSE: To coat the inner surface of a tubular molding with a photo-setting composite material compsn. rich in storage stability, gentle in the restriction of the kind of a filler, having the degree of freedom in coating thickness even if a heat source is not used and capable of being cured by permeable light of a long wavelength.

CONSTITUTION: One surface of a cylindrical object is

covered with a stretchable resin film transparent within a wavelength region of 390nm or more. A photosetting composite material impregnated with a resin compsn. consisting of an unsaturated polyester resin and/or a vinyl ester resin (A), 0-50PHR of an inorg. filler (B) and 0.1-20PHR of a photopolymerization initiator (C) active within a wavelength range of 390-1200nm is expanded to be bonded to the inner surface of a tubular molded object under pressure and irradiated with light through the inside film to be cured.

COPYRIGHT: (C)1996,JPO

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

08-323860

(43)Date of publication of application: 10.12.1996

(51)Int.CI.

B29C 63/42 B32B 1/08 C08F299/04 C08L 67/06

(21)Application number: 07-160031

(71)Applicant :

SHOWA HIGHPOLYMER CO LTD

SHOWA DENKO KK

(22)Date of filing:

01.06.1995

(72)Inventor:

OTANI KAZUO YAMAMOTO TOMIO YOSHIDA HARUO

IMAI TSUNEO

(54) METHOD FOR COATING OR REPAIRING INNER SURFACE OF TUBULAR MOLDING

(57)Abstract:

PURPOSE: To coat the inner surface of a tubular molding with a photo-setting composite material compsn. rich in storage stability, gentle in the restriction of the kind of a filler, having the degree of freedom in coating thickness even if a heat source is not used and capable of being cured by permeable light of a long wavelength.

CONSTITUTION: One surface of a cylindrical object is covered with a stretchable resin film transparent within a wavelength region of 390nm or more. A photo- setting composite material impregnated with a resin composite consisting of an unsaturated polyester resin and/or a vinyl ester resin (A), 0-50PHR of an inorg. filler (B) and 0.1-20PHR of a photopolymerization initiator (C) active within a wavelength range of 390-1200nm is expanded to be bonded to the inner surface of a tubular molded object under pressure and irradiated with light through the inside film to be cured.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2000 Japanese Patent Office

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平8-323860

(43)公開日 平成8年(1996)12月10日

(51) Int.Cl. ⁶	識別記号	庁内整理番号	FΙ			技術表示箇所
B 2 9 C 63/42		9446-4F	B29C 6	3/42		
B 3 2 B 1/08			B 3 2 B	1/08		
C08F 299/04	MRR		C08F29	9/04	MRR	
C 0 8 L 67/06	MSC		C08L 6	7/06	MSC	
			審査請求	未請求	請求項の数3	FD (全 10 頁)
(21)出願番号	特願平7-160031		(71)出願人	0001870)68	
				昭和高	分子株式会社	
(22)出願日	平成7年(1995)6月	月1日		東京都	了3丁目20番地	
			(71)出願人	0000020	004	
				昭和電	工株式会社	
				東京都洋	巷区芝大門1丁目	引3番9号
			(72)発明者	大谷 和	印男	
				埼玉県館	粮谷市久保島673	-8
			(72)発明者	山本	富生	
				埼玉県	本庄市四方田13都	昏地
			(72)発明者	吉田	青雄	
					可田市成瀬台1 -	-12-7
			(74)代理人		菊地 精一	
			(1 = 7) (22)	-,		最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 管状成形体の内面の被覆またはその補修方法

(57)【要約】

【目的】 貯蔵安定性に富み、充填材の種類の制限がゆるく、熱源を用いなくとも被覆厚さも自由度がある用に透過性のある長波長の光で硬化可能な光硬化性複合材料組成物による管状成形体の内面被覆方法の開発。

【構成】 筒状体の1面が、390nm以上の波長領域で透明である伸長性樹脂フィルムでカバーされており、

- (A) 不飽和ポリエステル樹脂及び/またはピニルエステル樹脂、(B) 無機充填材:0~50PHR及び
- (C) 390~1200nmの波長で活性な光重合開始 剤組成物:0.1~20PHRからなる樹脂組成物を含 浸した光硬化性複合材料をふくらませ、管状成形体内面 に圧着後、内側のフィルムを通して光照射し硬化させる 管状成形体内面の被覆方法。

【特許請求の範囲】

領域で透明であり、かつ含浸樹脂組成物に侵されない伸 長性樹脂フィルムでカバーされており、

【請求項1】 筒状体の1面が、390nm以上の波長

(A) 不飽和ポリエステル樹脂及び/またはビニルエステル樹脂

(B) 無機充填材

 $0 \sim 50 PHR$

(C) 390~1200nmの波長で活性な光重合開始剤組成物

 $0.1 \sim 20 PHR$

からなる樹脂組成物を含浸したフェルト状または織物状 の筒状体の光硬化性複合材料を、該筒状体をふくらませ て管状成形体内面に圧着後、内側のフィルムを通して光 照射し硬化させることを特徴とする管状成形体内面の被 10

(式中D' は近赤外光領域に吸収を示す陽イオンであ り、R、、R、、R、及びR、はそれぞれ独立して、ア ルキル基、アリール基、アラルキル基、アルケニル基、 アルキニル基、シリル基、複素環基、ハロゲン原子、置

 $Z^+ \cdot (R_s R_s R_7 R_s) B^-$

(式中Z[†] は任意の陽イオンであり、ナトリウム、カリ ウム、リチウム、マグネシウム、カルシウムなどの金属 イオン、4級アンモニウムイオン、4級ピリジニウムイ オン、4級キノリニウムイオン、ジアゾニウムイオン、 テトラゾリウムイオン、フォスフォニウムイオン、(オ キソ) スルフォニウムイオン、ハロゲニウムイオンなど であり、R_s、R_s、R_r及びR_sはそれぞれ独立して アルキル基、アリール基、アラルキル基、アルケニル 基、アルキニル基、シリル基、複素環基、ハロゲン原 子、置換アルキル基、置換アリール基、置換アラルキル 基、置換アルケニル基、置換アルキニル基または置換シ リル基を示す。) に示される4級ホウ素塩の組み合わせ からなる近赤外光重合開始剤組成物である請求項1記載 の管状成形体内面の被覆方法。

【請求項3】 端部を閉鎖した筒状体の光硬化性複合材 料に空気を吹き込みふくらませ、筒状成形体の内面に圧 着させた後、390~1200nmを含む波長の光で該 複合材料を硬化させる請求項1記載の管状成形体内面の 被覆方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業状の利用分野】本発明は、コンクリートパイプ、 スチールパイプ等の管状成形体内面を不飽和ポリエステ ル樹脂等の、繊維(フェルトまたは織物)強化硬化性の 40 成形材料をパイプ内面に圧着し、390~1200nm の波長の光で該成形材料を硬化させることにより、パイ プ内面を被覆するかあるいは補修する方法に関する。

[0002]

【従来の技術】気体、液体あるいは粉粒体の輸送は、タ ンカー等の海上輸送を除き、短距離は勿論、相当の長距 離であってもパイプラインによってなされることがほと んどである。パイプラインの材料としては、コンクリー ト、スチール、ステンレススチール、プラスチック等が 用いられており、上下水道、原油、化学薬品、都市ガス 50 覆方法。

【請求項2】 光重合開始剤が可視光重合開始剤と近赤 外光重合開始剤からなり、近赤外光重合開始剤が一般式 (1)

 $D^+ \cdot (R_1 R_2 R_1 R_4) B^- \cdots (1)$

換アルキル基、置換アリール基、置換アラルキル基、置 換アルケニル基、置換アルキニル基または置換シリル基 を示す。)に示される4級ホウ素塩系陽イオン染料及び 一般式(2)

..... (2)

等広範なユーテリティーの供給のために使用されてお り、我々の生活上欠くべからざるものになっている。し かし、たとえば原油輸送ではスチールパイプが主に使用 されているが、石油に含まれる腐食性不純物や迷走電流 によってパイプの腐食が発生し、原油が漏洩する場合が ある。また上水道や下水道ではコンクリートヒューム管 が主に使用されているが、長期間の埋設使用による外的 圧力による物理的破損のほか、特に下水道では硫酸還元 菌等による汚物等の分解に伴う亜硫酸ガスの発生及びい おう酸化菌による硫酸イオンの発生でコンクリートパイ プ内面からの腐食、老朽化が問題となっており、新設管 の耐食性の向上対策とともに、既設管の効率的な補修方 法の開発も急がれる問題である。

【0003】新設管の耐食性の向上及び既設管の局部的 腐食の補修のために、パイプ内部をたとえばピグなどを 用いて耐食コーティングやライニングを施すことも行わ・ れているが、このような延命策をとっても限度があり、 また配管強度を補うものとはならない。強度及び耐久性 を勘案して耐食性のあるプラスチックパイプを老朽管中 に新たに挿入する方法があるが、既設管の補修には大き な工事上の制約を伴うとともにコスト的にも問題があ

【0004】現在最も注目されている現場施工が可能な 補修方法として、あらかじめエンドレスの筒状に仕上げ られた熱硬化性樹脂含浸のFRP性のプリプレグを老朽 管内に圧着し、熱水または熱風で硬化させる方法 (P. Chaneliere, U. Bultjer, Die grabenlose Sanierung vonA bwasserleitungen. Ein inte ressanntes Einsatzgebiet fur ungesattigte Polyeste rharze. Composites 3, 18 (19 92), D. Johnson et al., 45 t h. SPI, 12-D (1990)、特公平1-153

3

7.4号公報等)がある。この方法で使用されるプリプレ グは、含浸樹脂組成物に侵されることのない伸長性のあ るフィルムの片面にチョップドストランドマット、スワ ールマット、不織布等の強化繊維を貼合した筒状フェル トあるいは筒状織物に不飽和ポリエステル樹脂、ビニル エステル樹脂、あるいはエポキシ樹脂を含浸させた複合 材料であって、筒状繊維体の先端を閉じ、伸長性フィル ムをその内面になるように管内で反転させながら水圧あ るいは空気圧等で管壁に圧着し、然る後内面を熱水また は熱風を吹き込むことにより複合材料を硬化させる方法 10 である。この方法によれば筒状繊維体は柔軟であるた め、現場施工が可能で、また管壁に圧着した状態で硬化 するため、防食効果のほかに補強効果も兼備した性能を 有するが、有機過酸化物を配合したラジカル硬化型の熱 硬化性樹脂あるいは硬化剤を配合したエポキシ樹脂を使 用しているため、プリプレグとしての可使時間または貯 蔵安定性が短い欠点を有する。更に硬化のためには多量 の熱媒体並びに多量の熱量を要する等の問題がある。

【0005】またガラス繊維またはガラスマットに不飽 和ポリエステル樹脂を含浸させた管状複合材料を用いて 20 紫外線を硬化手段として使用する方法(Kunstst offe German Plastics. 83 (1 0), 55 (1993)) も検討されている。この方法 による時は熱媒体及び熱量は不要となる反面、防食性を 向上させるためにFRP層を厚くすると紫外線が透過し にくくなり、硬化不足を引き起こし易くなるか、もしく は硬化速度の違いからクラックが発生しやすくなり、耐

食性を低下させる欠点を有する。更に紫外線透過性を確 保するためには、特定のフィラーを少量しか添加できな いため硬化物の寸法安定性やコストの面で制約が伴って くる。

【0006】このように従来の熱硬化型の樹脂組成物で は、プリプレグとしての可使時間あるいは貯蔵安定性に 問題があり、更に現場施工を行う場合にも均一な硬化を 行うためには多量の熱媒体を確保することが必要となる ため、施工できるパイプの長さ、パイプ径等におのずと 制限があった。一方紫外線硬化型の樹脂組成物では前記 熱硬化型樹脂組成物を使用する場合に不可欠な大型の熱 源、あるいは熱分布を均一化させるための補助設備など を必要としないものの、紫外線硬化性を前提とする以 上、おのずと厚さ及び硬化性樹脂に制限があり、耐食に 必要なFRP層の厚さを確保することが困難であった。 [0007]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、貯蔵安定性 に富み、充填材の種類の制限が厳しくなく、熱源を用い なくとも被覆厚さも自由度があるように透過性のある長 波長の光で硬化可能な光硬化性複合材料組成物による管 状成形体の内面被覆方法の開発を目的とする。

【課題を解決するための手段】本発明は、①筒状体の1 面が、390nm以上の波長領域で透明であり、かつ含 浸樹脂組成物に侵されない伸長性樹脂フィルムでカバー されており、

(A) 不飽和ポリエステル樹脂及び/またはビニルエステル樹脂(以下これらを 樹脂等という。)

(B) 無機充填材

 $0 \sim 50 PHR$

(C) 390~1200nmの波長で活性な光重合開始剤組成物

 $0.1\sim20PHR$

剤からなり、近赤外光重合開始剤が一般式(1)

からなる樹脂組成物を含浸したフェルト状または織物状 照射し硬化させる管状成形体内面の被覆方法。 ②光重合開始剤が可視光重合開始剤と近赤外光重合開始

の筒状体の光硬化性複合材料を、該筒状体をふくらませ て管状成形体内面に圧着後、内側のフィルムを通して光

 $D^+ \cdot (R_1 R_2 R_3 R_4) B^- \cdots$

(式中D' は近赤外光領域に吸収を示す陽イオンであ り、R、、R、、R、及びR、はそれぞれ独立して、ア ルキル基、アリール基、アラルキル基、アルケニル基、 アルキニル基、シリル基、複素環基、ハロゲン原子、置 40 一般式(2)

換アルケニル基、置換アルキニル基または置換シリル基 を示す。) に示される4級ホウ素塩系陽イオン染料及び

換アルキル基、置換アリール基、置換アラルキル基、置

 $Z^{+} \cdot (R_s R_s R_t R_t R_s) B^{-} \cdots (2)$

..... (1)

(式中2' は任意の陽イオンであり、ナトリウム、カリ ウム、リチウム、マグネシウム、カルシウムなどの金属 イオン、4級アンモニウムイオン、4級ピリジニウムイ オン、4級キノリニウムイオン、ジアゾニウムイオン、 テトラゾリウムイオン、フォスフォニウムイオン、(オ キソ) スルフォニウムイオン、ハロゲニウムイオンなど であり、R、、R、、R、及びR。はそれぞれ独立して アルキル基、アリール基、アラルキル基、アルケニル 基、アルキニル基、シリル基、複素環基、ハロゲン原

子、置換アルキル基、置換アリール基、置換アラルキル 基、置換アルケニル基、置換アルキニル基または置換シ リル基を示す。) に示される4級ホウ素塩の組み合わせ からなる近赤外光重合開始剤組成物である管状成形体内 面の被覆方法。③端部を閉鎖した筒状体の光硬化性複合 材料に空気を吹き込みふくらませ、筒状成形体の内面に 圧着させた後、390~1200nmを含む波長の光で 該複合材料を硬化させる管状成形体内面の被覆方法。を 50 開発することにより上記の目的を達成した。

【0009】本発明に使用される熱伸長性樹脂フィルム としては、390nm以上の波長領域、好ましくは74 0 nm以上、さらに好ましくは780 nm以上の波長領 域における透明性に優れたものであり、含浸樹脂組成物 に侵されず更に該樹脂に含まれるモノマー類を透過せ ず、所望する柔軟性とフィルムの熱伸長性を有するもの であれば良い。モノマー類の種類によって異なるが、例 えば厚さとしては従来の複合材料組成物に使用されてい たものと同様に100 μm位までのポリアミド、飽和ポ リエステル、ポリ塩化ビニル、ポリ塩化ビニリデン、ポ 10 リフッ化ビニリデン、ポリウレタン、ビニロン、部分鹸 化エチレン-酢酸ビニル共重合体、エチレン-ビニルア ルコール共重合体、可塑化ポリビニルアルコール等が使 用できる。ここで言うフィルムとは、予めフィルムに成 形されていても良いし、または上記樹脂を吹きつけまた は塗装して塗膜(被覆)としたものでも良い。本発明で は、これら両者を含めてフィルムという。

【0010】本発明に使用する樹脂等のうち、その原料 として用いられる不飽和ポリエステルとしては、公知の 方法により製造されるもので良く、具体的には無水フタ 20 ル酸、イソフタル酸、テレフタル酸、テトラヒドロフタ ル酸、アジピン酸、セバチン酸等の活性不飽和結合を有 していないジカルボン酸とフマル酸、無水マレイン酸、 マレイン酸、イタコン酸等の活性不飽和結合を有してい るジカルボン酸を成分とし、エチレングリコール、プロ ピレングリコール、ジエチレングリコール、ジプロピレ ングリコール、1.2-ブタンジオール、1.3-ブタ ンジオール、1,5-ペンタンジオール、1,6-ヘキ サンジオール、2-メチル-1,3-プロパンジオー ル、2,2-ジメチル-1,3-プロパンジオール、シ 30 クロヘキサンー1, 4ージメチタノール、ピスフェノー ルAのエチレンオキサイド付加物、ピスフェノールAの プロピレンオキサイド付加物等の多価アルコールをアル コール成分として得られるものである。

【0011】またビニルエステルとしては、公知の方法により製造されるものであり、エポキシ樹脂とアクリル酸またはメタクリル酸を成分として得られるエポキシ

(メタ) アクリレート、あるいは飽和ジカルボン酸及び /または不飽和ジカルボン酸と多価アルコールから得られる末端カルボキシル基のポリエステルにα、β-不飽 40 和カルボンエステル基を含有するエポキシ化合物を反応 させて得られるポリエステル (メタ) アクリレートである。原料としてのエポキシ樹脂としては、ピスフェノールAジグリシジルエーテル及びその高分子量同族体、ノボラック型ポリグリシジルエーテル類等が挙げられる。

【0012】飽和ジカルボン酸としては、活性不飽和基を有していないジカルボン酸、例えばフタル酸、イソフタル酸、テレフタル酸、テトラヒドロフタル酸、アジピン酸、セバチン酸等が挙げられる。活性不飽和基を有しているジカルボン酸としては、例えばフマル酸、マレイ50

ン酸、無水マレイン酸、イタコン酸等が挙げられる。多価アルコールとしては、例えばエチレングリコール、プロピレングリコール、ジエチレングリコール、ジブロピレングリコール、1, 3-ブロングリコール、1, 3-ブロンジオール、1, 3-ブロンジオール、1, 3-ブロンジオール、1, 3-ブロバンジオール、1, 4-ジメチタノール、ピスフェノールAのエチレンオキサイド付加物、ビスフェノールAのエチレンオキサイド付加物等の多価アルコールが挙げられる。 α 、 β -不飽和カルボン酸エステル基を含有するエポキシ化合物としては、グリシジルメタクリレートが代表例として挙げられる。

【0013】樹脂等に用いる不飽和ポリエステルあるいはピニルエステルは、不飽和度の高いものが好ましく、不飽和基当量(不飽和基1個当りの分子量)が100~800程度のものを樹脂等100重量部中、30~90重量部用いる。不飽和基当量が100未満のものは合成ができず、不飽和基当量が800を超えると高硬度の硬化物が得られない。樹脂等中の不飽和ポリエステルまたはピニルエステル量が30重量部未満では、硬化性、成形性が低下し、90重量部を超える場合には、高硬度の硬化物が得られない。

【0014】本発明の樹脂等に配合されるスチレンモノマーは、FRP成形材料を製造する際に繊維強化材及びフィラーとの混練性、含浸性を高め、且つ成形製品の硬度、強度、耐薬品性、耐水性等を向上させるために重要であり、不飽和ポリエステル樹脂またはビニルエステル樹脂100重量部中10~70重量部、好ましくは15~50重量部使用される。使用量が10重量部未満では、硬化性が劣り、70重量部を超える量では、高硬度の製品が得られず、耐熱性が不足し、FRP材料として好ましくない。この場合スチレンモノマーの一部を、クロルスチレン、メチルメタクリレート、エチレングリコールジメタクリレート等の他の重合性モノマーを本発明の主旨を損なわぬ範囲で代替し、使用することも可能である。

【0015】本発明の含浸樹脂組成物に必要に応じて使用される無機充填材は、例えば炭酸カルシウム、タルク、クレー、ガラス粉、シリカ、水酸化アルミニウム、硫酸パリウム、酸化チタン等の公知のものが使用される。むろんこれらの無機充填材を組合せて使用することもでき、その使用量は樹脂100重量部に対して0~50重量部、好ましくは0~40重量部である。充填材が50重量部より多い場合は、含浸性が低下し、泡が残り易く、また成形時の流動性に乏しくなり、型に密着させることが困難となる。

【0016】また本発明では、増粘剤を併用しても良く、例えば酸化マグネシウム、水酸化マグネシウム、酸化カルシウム、水酸化カルシウム等のアルカリ土類金属

化合物、アルミニウムアルコラートのような有機金属化 合物、トルイレンジイソシアナート、キシリレンジイソ シアナート、ヘキサメチレンジイソシアナート、ジフェ ニルメタンジイソシアナート等のイソシアナート類を樹 脂等100重量部に対して0.5~10重量部用いる。 増粘剤量が0.5 重量部未満では、実質的に増粘の効果 が少なく、一方10重量部を超える量を使用すると極度 に高粘度になりシートの製造が困難となる。

【0017】この他、本発明ではさらに低収縮化剤を併 用することも可能である。低収縮化剤としては、公知の 10 例えばポリスチレン、ポリ酢酸ビニル、ポリメチルメタ クリレート、ポリエチレン等が使用でき、その使用量は 樹脂等100重量部に対して0~20重量部、好ましく は0~15重量部である。低収縮剤の使用量が20重量 部を超える量では、粘度が高くなりすぎて、成形性が低 下すると共に、低収縮化剤の種類によっては硬化物の耐 薬品性が低下する。

【0018】本発明で使用される光重合開始剤組成物と しては、390~1200nmの波長の光で重合を開始 可能である。光重合開始剤として殊に好適に使用される ものとしては、一般に可視光重合開始剤と呼ばれる可視 光領域で重合を開始し得る光重合開始剤と、740nm 以上、好ましくは780nm以上の近赤外領域に感光性 を示す近赤外光重合開始剤と呼ばれる光重合開始剤との 組合せによるものである。近赤外重合開始剤を使用する

(式中D' は近赤外光領域に吸収を示す陽イオンであ り、R₁、'R₂、R₃及びR₄はそれぞれ独立して、ア ルキル基、アリール基、アラルキル基、アルケニル基、 アルキニル基、シリル基、複素環基、ハロゲン原子、置

 $D' \cdot (R_1 R_2 R_3 R_4) B^-$

(式中Z' は任意の陽イオンであり、ナトリウム、カリ ウム、リチウム、マグネシウム、カルシウムなどの金属 イオン、4級アンモニウムイオン、4級ピリジニウムイ オン、4級キノリニウムイオン、ジアゾニウムイオン、 テトラゾリウムイオン、フォスフォニウムイオン、(オ キソ)スルフォニウムイオン、ハロゲニウムイオンなど であり、R。、R。、R、及びR。はそれぞれ独立して アルキル基、アリール基、アラルキル基、アルケニル 基、アルキニル基、シリル基、複素環基、ハロゲン原 子、置換アルキル基、置換アリール基、置換アラルキル 基、置換アルケニル基、置換アルキニル基または置換シ リル基を示す。) で示される4級ホウ素塩の組合せから なる近赤外光重合開始剤組成物を併用することが好まし 11

【0020】本発明で使用される一般式(1)の4級ホ ウ素塩系陽イオン染料は、特開平6-75374号公報 に記載されているものであるが、ここに簡単に説明す

ことにより、必要に応じて無機充填材を使用しても、光 の透過性が優れているため、厚みのある硬化物を得るこ とが可能であり、使用する光の安全性、経済性にも優れ ている。390nm以上の波長領域に感光性を有する可 視光重合開始剤としては、例えば、山岡ら、表面、27 (7), 548 (1989)、佐藤ら、第3回 ポリマ ー材料フォーラム要旨集、1BP18(1994)に記 載のカンファーキノン、ベンジル、トリメチルベンゾイ ルジフェニルフォスフィンオキシド、メチルチオキサン トン、ピスペンタジエニルチタニウムージ(ペンタフル オロフェニル)あるいは特定の色素の有機ボレート塩等 の単独での可視光重合開始剤の他、有機過酸化物/色 素、ジフェニルヨードニウム塩/色素、ビイミダゾール **/ケト化合物、メルカプトベンズチゾール/チオピリリ** ウム塩、金属アレーン/シアニン色素の他、特公昭45 -37377号公報に記載のヘキサアリールピイミダゾ ール/ラジカル発生剤等の公知の複合開始剤系を挙げる ことができる。

【0019】これと併用される近赤外光重合開始剤とし し得るものであればなんら制限なく、公知のものが使用 20 ては、740nm以上、好ましくは780nm以上の近 赤外領域に感光性を示すものであれば良い。例えば特開 平3-111402号公報、同179003号公報、特 開平4-80204号公報、同146905号公報、同 261405号公報、同261406号公報、特開平5 -59110号公報、同164619号公報等に記載の 化合物が挙げられる。特に、一般式(1)、

..... (1)

換アルキル基、置換アリール基、置換アラルキル基、置 換アルケニル基、置換アルキニル基または置換シリル基 30 を示す。) で示される4級ホウ素塩系陽イオン染料及び 一般式(2)、

 Z^+ · (R_s R_s R₇ R₈) B⁻ · · · · · · · · · · · · · · · · · (2)

いて、陽イオン(D^{\dagger})として好ましいものとしては、 例えばシアニン、キサンテン、オキサジン、チアジン、 ジアリルメタン、トリアリルメタン、ピリリウム系陽イ オン染料の陽イオン等があげられる。かかる陽イオンの 代表例としては、例えば表1に示すようなものがあげら れる。

[0021]

40 【表1】

> 【0022】一般式(1)で示される4級ホウ素塩系陽 イオン染料と一般式(2)で示される4級ホウ素塩系と の組成比は、重量比で1:500~50:1、好ましく は1:100~5:1である。

【0023】可視光重合開始剤と近赤外光重合開始剤と の組成比は、重量比で0.1:5~5:1、好ましく は、0.5:5~3:1である。可視光重合開始剤と近 赤外光重合開始剤の比が0.1:5未満では、表面の硬 化が不充分である。一方、前記比が5:1を超える量で る。ここで用いられる一般式(1)の陽イオン染料にお 50 は、近赤外光重合開始剤の絶対量が不足するため、内部 の硬化が不充分になる。これらの光重合開始剤組成物の使用量は、樹脂等100重量部に対して0.1~20重量部、好ましくは0.5~15重量部である。光重合開始剤組成物の使用量が0.1重量部未満では、重合が不充分になり易く、また20重量部を超える量では、硬化物の強度が不足する。

【0024】これら樹脂等、光重合開始剤組成物及び必要に応じて配合される無機充填材からなる樹脂組成物はフェルト状または織物状、好ましくはフェルト状の筒状体に含浸せしめて用いられる。この筒状体は、ガラス繊10維、ポリエステル繊維、ポリエチレン繊維、ポリプロピレン繊維、アクリル繊維等の公知の材料をフェルトまたは織物としたものであり、これに樹脂組成物を含浸したのち、その片面を390nm以上の波長領域で透明なポリウレタン樹脂、ポリ塩化ピニル、ポリ塩化ピニリデン等の含浸樹脂組成物で犯されない材料で被覆したものが使用される。フェルトの場合、厚さ2~20mmであり、例えば「コーティングフェルト」(日本バルカー工業(株)製)、あるいは「ブレーンフェルト」(市川毛織(株)製)を使用することができる。20

【0025】本発明の成形方法に使用される光源としては、390~1200nmの波長領域の光を出す光源であれば良く、例えば照明用ランプ、ハロゲンランプ、白熱灯、赤外線ランプ等を使用することができる。照射時間としては、光源の有効波長領域、出力、照射距離、成形材料の厚さ等が異なるため、一概に規定できないが、0.01~1時間、好ましくは、0.05~0.5時間である。硬化時間が0.01時間未満でも用途によっては表面がタックフリーの状態で、完全硬化を炉中の加熱硬化で補うことは可能であるが、しばしば内部が未硬化30の状態で存在することから好ましくない。一方1時間を超える照射時間では、非経済的である。

【0026】本発明の筒状体の光硬化性複合材料組成物は使用に際し、例えば一方の端を封じた後、フィルムが内側になるように筒状体に空気などを吹き込むことによりふくらませ被覆するパイプ内壁に密着させ、光を照射して複合材組成物を硬化させる。筒状体に対するフィルムのカバーは内面あるいは外面のいずれであっても構わないが、施工の容易さから筒状体を反転させながら密着させることが有利なことが多いのでフィルムは筒状体の40外側にある方が好ましい。

[0027]

【作用】従来の紫外線硬化性重合開始剤を含む樹脂組成物においては、紫外線が短波長光であるため充填材、補強材等の影響を強く受け、その影となる部分は反応を開始しないためその種類及び添加量などに制限があった。また加熱硬化型の樹脂組成物は貯蔵安定性に問題があるほか、現場施工に際し熱源などに制限があった。これに対し本発明の筒状の光硬化性複合材料組成物は、従来の紫外線硬化型または加熱硬化型の複合材料と異なり、3 50

90~1200nmの波長領域で活性可能な光重合開始 剤組成物を用いる点にある。該光重合開始剤組成物は、 可視光重合開始剤と近赤外光重合開始剤を組合せた重合 開始剤組成物を用いているおり、この樹脂組成物をフェ ルト状または織物状の筒状体に含浸させているので、パイプ内壁に対し簡単に密着が可能で、かつこのまま容易 に硬化でき、厚みのある複合材料組成物から厚みのある コーティングまたはライニングのための硬化物を得るこ とが可能であり、使用する光の安全性、経済性にも優れ ている。

[0028]

【実施例】以下に示す合成例、製造例、実施例、比較例により、本発明の内容を詳細に説明するが、各例中の「部」、「%」は重量基準を示す。

[合成例1] (不飽和ポリエステル樹脂UP-1の合成)

撹拌機、還流冷却器、窒素ガス導入管、温度計を付した40リットルの反応容器中に、ネオペンチルグリコール40モル、ジエチレングリコール60モル、イソフタル20 酸45モル、フマル酸55モルを仕込み、常法に従い200℃で酸価が15となるまで反応させた。その後ハイドロキノンを、得られた不飽和ポリエステル100部に対して0.015部添加して160℃に冷却後、スチレンモノマーを樹脂に対して35%となるように混合して、不飽和ポリエステル樹脂(UP-1)を得た。

【0029】 [合成例2] (ピニルエステル樹脂VE-1の合成)

撹拌機、ガス導入管、還流冷却器、温度計を付した反応装置に、エピコート828(油化シェル社製エポキシ樹脂、エポキシ当量189)を1当量(189g)、ピスフェノールAをエポキシ基に対し0.5当量)、トリエチルアミン0.3部を仕込み、窒素雰囲気下で150℃で2時間反応させた。その後110℃まで冷却後、エポキシ1当量に対しメタクリル酸を1当量(86g)、トリス(ジメチルアミノメチル)フェノール0.3部、ハイドロキノン0.03部、スチレンモノマーを全投入量の1/4仕込み、空気を吹き込みながら110~130℃で3~4時間反応させ、酸価が5以下になった時点で反応を終了した。その後残りの3/4のスチレンモノマーを加え、全スチレンモノマー量が35%となるようにしてピニルエステル樹脂VE-1とした。

【0030】[実施例1]合成例1で得た不飽和ポリエステル樹脂(UP-1)100部、光重合開始剤1,1,5,5-テトラキス(p-ジメチルアミノフェニル)-2,4-ペンタジエニル・トリフェニルn-ブチルボレート(昭和電工(株)製、以下IRBと略す)0.1部、テトラn-ブチルアンモニウム・トリフェニルn-ブチルボレート(昭和電工(株)製、以下P3Bと略す)0.5部、2,2'-ピス(o-クロロフェニル)-4,5,4',5'-テトラフェニル-1,2'

20

11

- ピイミダゾール(和光純菜(株)製、以下BImと略 す) 0. 5部、2-メルカプトベンズチアゾール(和光 純薬 (株) 製、以下MBTと略す) 0. 5部、揺変剤と してアエロジル200 (日本アエロジル(株)製)0. 8部を混合し、光硬化性樹脂組成物とした。次にこの光 硬化性樹脂組成物100部に対して、片面に透明なポリ ウレタンで被覆、固定されたポリエステル繊維製の10 mm厚のフェルト様織物(商品名:コーティングフェル ト、日本バルカー工業(株)製)10部の割合で、フェ ルト層にローラーで含浸、脱泡させて、厚さ10mmの 10 光硬化性複合材料とした。この光硬化性複合材料を、ポ リウレタン被覆面から近赤外線を含む光線を照射する近 赤外線放射ランプ(アールディエス(株)社製、ALF -10、1KW) で30cmの距離で光照射したとこ ろ、17分で裏面まで完全に硬化した。硬化物のバーコ ル硬度(タイプ934-1を使用)、強度をJIS K 6911に準じて測定した。またこの光硬化性複合材 料は、24℃の暗所環境下で3ケ月放置しても安定であ り、初期と同様の硬化性を示した。それらの結果を表2 に示した。

【0031】 [実施例2] 不飽和ポリエステル樹脂に代 えて合成例2で得られたビニルエステル樹脂(VE-1) を使用し、揺変剤としてターレン72000-20 (共栄社化学(株)製)2部を使用した以外は、実施例 1と同様の操作を行い、照射時間20分で裏面まで硬化 した厚さ10mmの硬化物を得た。硬化物のバーコル硬 度(タイプ934-1を使用)、強度をJIS K 6 911に準じて測定した。またこの光硬化性複合材料 は、24℃の暗所環境下で3ケ月放置しても安定であ り、初期と同様の硬化性を示した。それらの結果を表2 30 に示した。

【0032】 [実施例3] 実施例1で使用した光硬化性 樹脂組成物101.6部に、さらに水酸化アルミニウム (昭和電工(株)製、ハイジライトH-320)30部 を混合添加した光硬化性複合材料を使用して、実施例1 と同様の操作を行い、照射時間20分で裏面まで硬化し た厚さ10mmの硬化物を得た。硬化物のバーコル硬度 (タイプ934-1を使用)、強度をJIS K 69 11に準じて測定した。またこの光硬化性複合材料は、 2.4℃の暗所環境下で3ヶ月放置しても安定であり、初 40 期と同様の硬化性を示した。それらの結果を表2に示し た。

【0033】 [実施例4] 実施例2で使用した光硬化性 樹脂組成物101.6部に、さらに水酸化アルミニウム (昭和電工(株)製、ハイジライトH-320)30部 を混合添加した光硬化性複合材料を使用して、実施例2 と同様の操作を行い、照射時間25分で裏面まで硬化し た厚さ10mmの硬化物を得た。硬化物のパーコル硬度 (タイプ934-1を使用)、強度、3ケ月での暗所保 存安定性の測定結果を表2に示した。3ケ月後の光硬化 50 性は初期と同様であった。

【0034】 [比較例1] 実施例1の光重合開始剤を、 紫外線重合開始剤ダロキュア1173 (日本チバガイギ ー社製) 5部に代えた光硬化性樹脂組成物を、実施例1 と同様にフェルト様織物にローラーを用いて含浸、脱泡 させ、ポリウレタン被覆面から30cmの距離で2KW の超高圧水冷式水銀ランプ(ハイドロキュア2000、 (株) オーク製作所製) で照射したが、20分照射後も 硬化は表面のみであり、フェルトの内部、裏面は未硬化 のままであった。そのため、硬化物の硬度、強度は測定 できなかった。またこの光硬化性複合材料の24℃での 暗所保存安定性は、3ケ月以上であり、保存後の硬化性 も初期と同様であった。それらの結果を表2に示した。 【0035】 [比較例2] 実施例2の光重合開始剤を、 紫外線重合開始剤ダロキュア1173(日本チバガイギ ー社製) 5部に代えた光硬化性樹脂組成物を、実施例2 と同様にフェルト様織物にローラーを用いて含浸、脱泡 させ、ポリウレタン被覆面から30cmの距離で2KW の超高圧水冷式水銀ランプ(ハイドロキュア2000、 (株) オーク製作所製) で照射したが、25分照射後も 硬化は表面のみであり、フェルトの内部、裏面は未硬化 のままであった。そのため、硬化物の硬度、強度は測定 できなかった。またこの光硬化性複合材料の24℃での 暗所保存安定性は、3ケ月以上であり、保存後の硬化性 も初期と同様であった。それらの結果を表2に示した。 【0036】 [比較例3] 実施例3で使用した光重合開 始剤に代えて、有機過酸化物パーカドックス16(化薬 アクゾ社製) 1. 0部、カヤブチルB(化薬アクゾ社 製) 0. 5部を熱重合開始剤とする熱硬化性樹脂組成物 を、実施例1と同様にして、フェルト様織物に含浸した 熱硬化性複合材料の周囲を密封して、熱湯中で55℃で 1時間、65℃で1時間、次いで85℃で5時間硬化さ せた。硬化物のバーコル硬度(タイプ934-1を使 用)、強度を測定した。硬化を完全に行うには、段階昇 温と長時間の硬化時間が必要であった。またこの熱硬化 性複合材料の24℃での保存安定性は、3日であった。 それらの測定結果を表2に示した。

【0037】 [比較例4] 実施例4で使用した光重合開 始剤に代えて、有機過酸化物パーカドックス16 (化薬 アクゾ社製) 1. 0部、カヤブチルB(化薬アクゾ社 製) 0. 5部を熱重合開始剤とする熱硬化性樹脂組成物 を、実施例1と同様にして、フェルト様織物に含浸した 熱硬化性複合材料の周囲を密封して、熱湯中で55℃で 1時間、65℃で1時間、次いで85℃で5時間硬化さ せた。硬化物のバーコル硬度(タイプ934-1を使 用)、強度を測定した。硬化を完全に行うには、段階昇 温と長時間の硬化時間が必要であった。またこの熱硬化 性複合材料の24℃での保存安定性は、3日であった。 それらの測定結果を表2に示した。

[0038]

	東施例 1	聚瓶例2	※ 報 記 3	聚糖包4	九数包 1	开数型 2	比数例3	比較数4
不飽和ポリエステル樹脂 UP-1	100	1	100	ı	100	ı	100	ı
パニルエスアル粧脂 VE-1	i	100	ı	100		100	1	100
光氣合脈指密 IRB	0.1		0.	0.1	ı	İ	ı	l
光重合開始和 P3B	0.5	0.0	0.2	0.0	ı	l	ł	ı
光重合開始和 BIm	0. 5	0.0	0.5	0	i	ı	ı	ı
光質合開始的 MBT	0.5	0.2	0.5	0.0		l	ı	1
紫外級光重合開始到 (如4.17-1173)	ı	ı	1	1	6.0	2.0	1	ı
有機過酸化物(不ポッパ)	1	1	1	ı	ı	ı		1:0
有機過酸化物 (計75%)	ı	1	l	ı	1	ı	0.5	0.
木便代アルミニウム (Mが分H-32)	1	1	30	30	1	İ	30	30
光重合による硬化の有無	爾	角	優化	協	表面のみ硬化	表面の必要化	J	i
シェルライフ (24で)	3ヶ月<	37.A<	37B<	37.A<	3 <i>7</i> 月<	37.A<	<10B	<10日
引張強度 (MPB)	36	4 1	3.1	35	選阮 不標	選記不體	33	42
# 号	3. 1	3.0	4.0	ი ი	登加不執	置加大統	3.2	4
曲/強度 (MPa)	61	73	46	57	营加 不精	觀距不能	64	19
態 曲/3弾性率 (GPB)	3.05	2. 7	4.0	ა. ი	善院不結	習玩不能	2	3.0
バーコル随度 (934-1)	88	ဗ	40	36	遵定不能	當加不能	40	36
(注) IRB:1, 1, 5, 5ーチトラキス (ロージメチルアミノフェニル) ー2 D3B:テトラローゴチルアンチェウム・トロフ・ニュローゴチルボリート	トラキス(ロンチニウム・	5, 5ーチトラキス (ロージメチルアミノフェニル) -2, -ブチルアンチニウム・トロフェール・ーブチルボ) -1.	パノフェール	١.	4ーペンタシエニル・トリフェニルローブチルポレート	・トリフェニル	ローブチルボレ	
	・// パンパー//パー・/ / パー// - アス (ロークロロレュール) - 4、 カントベンズチアンール	= 1/2 = - 1/2	5, 4', 5'	-++97	ーナトラフェニルー1、2、ービイミダゾール	ーピイミダゾ・	-A	

[0039]

【発明の効果】本発明の管状成形体内面の被覆方法に使用する光硬化性複合材料組成物は、製造が容易であり、充填材や補強材の種類や配合量についての制限が少なく、貯蔵安定性に優れ、被覆層の厚さの厚いものも製造が容易である。施工に際しては、熱を使用しないで済むので熱媒体や熱源あるいは熱の均一化させるため補助設備が不要であり、被覆すべきパイプの材質を問わない

し、またパイプの口径が小口径であっても、大口径であっても問題なく、内面を樹脂コーティングすべき管状成形体の内面コーティングが容易にできる。さらには敷設済のパイプラインの補修にも使用でき、パイプラインの耐食性の向上、強度の改善に極めて効果のある被覆を行うことができる。

【表1】

番号	構造	lms (TMPT)
1	C H - (C H = C H) - + 1 C + H 5	8 2 0 n m
2	(C ₂ H ₆) ₂ N + (C ₂ H ₆) ₂	830 n m
3	$(C_{*} H_{*})_{*} N$ $C = CH - CH = CH - C$ $(C_{*} H_{*})_{*} N$ $(C_{*} H_{*})_{*}$	8 2 2 n m
4	S C H + C H = C H + N 1 C 2 H 5	768 n m
5	CH. CH. CH. CH.	748nm
6	CH: CH: CH: CH: CH: CH: CH: CH: CH: CH:	785nm
7	Ph Ph S CH-CH-CH-CH-CH-CH-CH-CH-CH-CH-CH-CH-CH-C	8 2 8 n m

【表1】

前頁より続き

号	排 造	λ (TMPT)
8	CH: CH: CH: CH: CH: CH: CH: CH:	787nm
9	Ph Ph CH = CH = CH CL CL CL CL CL CL CL CL CL	819nm
10	CH-CH—CH=CH Ce Ph Ph +	1080nm

λは吸収波長を表わす。Phはフェニル基を表わす。 TMPTはトリメチロールプロパントリメタクリレートを表わす。

フロントページの続き

(72)発明者 今井 恒雄 群馬県前橋市小坂小町221